

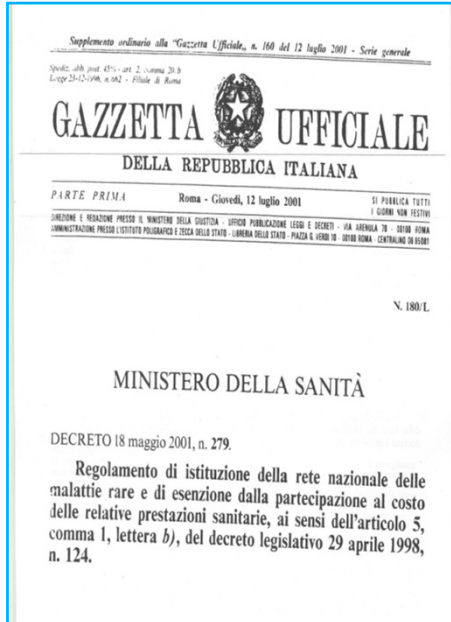


“PROGETTO OSSERVATORIO MALATTIE RARE”

Roma, 3 giugno 2015

**La Rete Nazionale delle Malattie Rare:
stato dell'arte
PSN Malattie rare e Registro nazionale**

Domenica Taruscio
Direttore, Centro Nazionale Malattie Rare
Istituto Superiore di Sanità
Roma



RETE NAZIONALE DELLE MALATTIE RARE

(DECRETO MINISTERIALE 279/2001)



la Rete Nazionale per :

- ✓ *la prevenzione*
- ✓ *la sorveglianza*
- ✓ *la diagnosi*
- ✓ *la terapia*

Istituisce il Registro Nazionale delle MR presso l'ISS

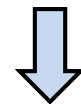
Regolamenta

l'esenzione dalla partecipazione al costo
delle malattie rare in Allegato 1

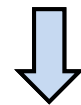
Accordi Stato Regioni (2002, 2007)



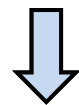
**PRESIDI / CENTRI PER LA CURA
DELLE MALATTIE RARE**



RETI REGIONALI



REGISTRI REGIONALI

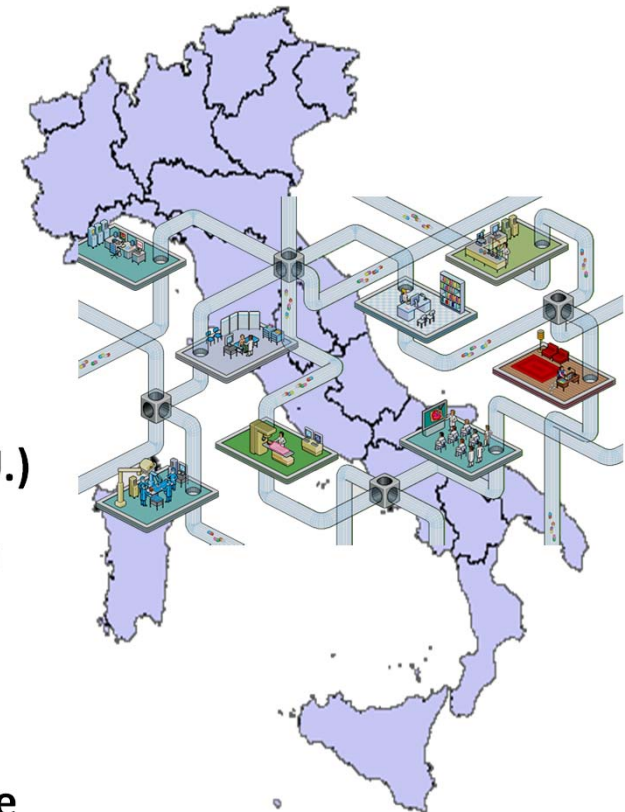


REGISTRO NAZIONALE

- D.M. 279/2001: Rete nazionale delle malattie rare

- Accordi Stato-Regioni: 2002, 2007
- Decreto del 15-04-2008 (G.U. n. 227, 27-09-2008)

- **Presidi ospedalieri in tutte le Regioni**
 - **Centri di coordinamento regionali**
 - **Centri interregionali per malattie a bassa prevalenza (G.U.)**
 - **Tavolo di Coordinamento per il monitoraggio delle attività**
 - **Registri regionali**
 - **Registro nazionale malattie rare**
 - **Esenzione dalla partecipazione al costo delle malattie rare**
- elencate in Allegato 1 D.M. 279/2001 e successivi aggiornamenti**





REGISTRO NAZIONALE ALL'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'



RACCORDO CENTRALE DELLA RETE NAZIONALE MALATTIE RARE

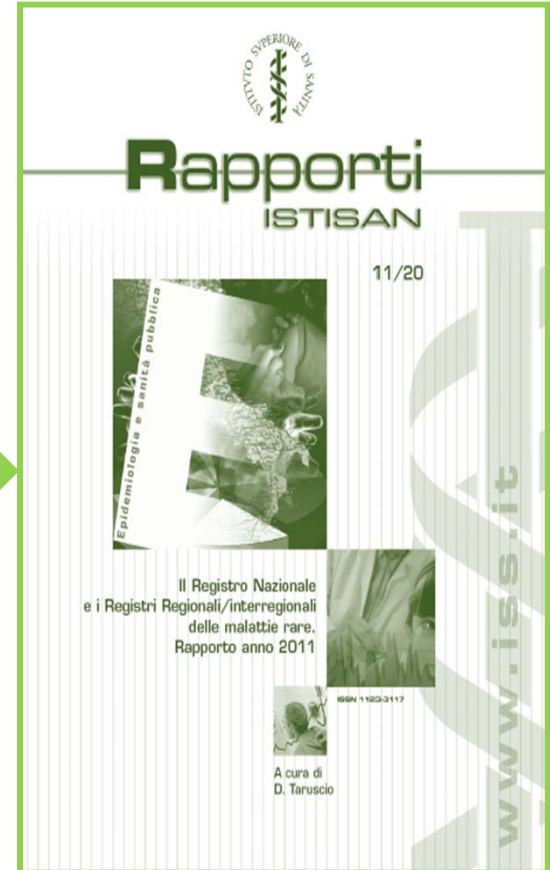
FLUSSO EPIDEMIOLOGICO: DAL LIVELLO REGIONALE A QUELLO NAZIONALE



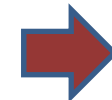
ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

REGISTRO
NAZIONALE
MALATTIE RARE

3



PRESIDI /
CENTRI



REGISTRI REGIONALI E
INTERREGIONALI

1



DATA SET CONDIVISO

3

Registro Nazionale Malattie Rare

istituito all'Istituto Superiore di Sanità

al fine di consentire la programmazione nazionale degli interventi volti alla
tutela dei soggetti affetti da malattie rare e di attuare la sorveglianza
epidemiologica delle stesse (**Art. 3 D.M. 279/2001**)

affinchè produca le evidenze epidemiologiche a supporto della **definizione e**
dell'aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza
(Accordo Stato Regioni 2007)

monitoraggio della rete nazionale: presidi/centri - Registri regionali
/interregionali

migrazione dei pazienti: interregionale, all'interno/esterno del Paese

strumento di analisi del flusso dei pazienti: Direttiva transfrontaliera, ERNs

2° Report ISTISAN (*in fase di stampa*)

1. Introduzione

Registro nazionale malattie rare

Registri regionali ed interregionali

2. Procedure di validazione e controllo di qualità

Validazione dei record duplicati

Accuratezza e completezza del data set condiviso

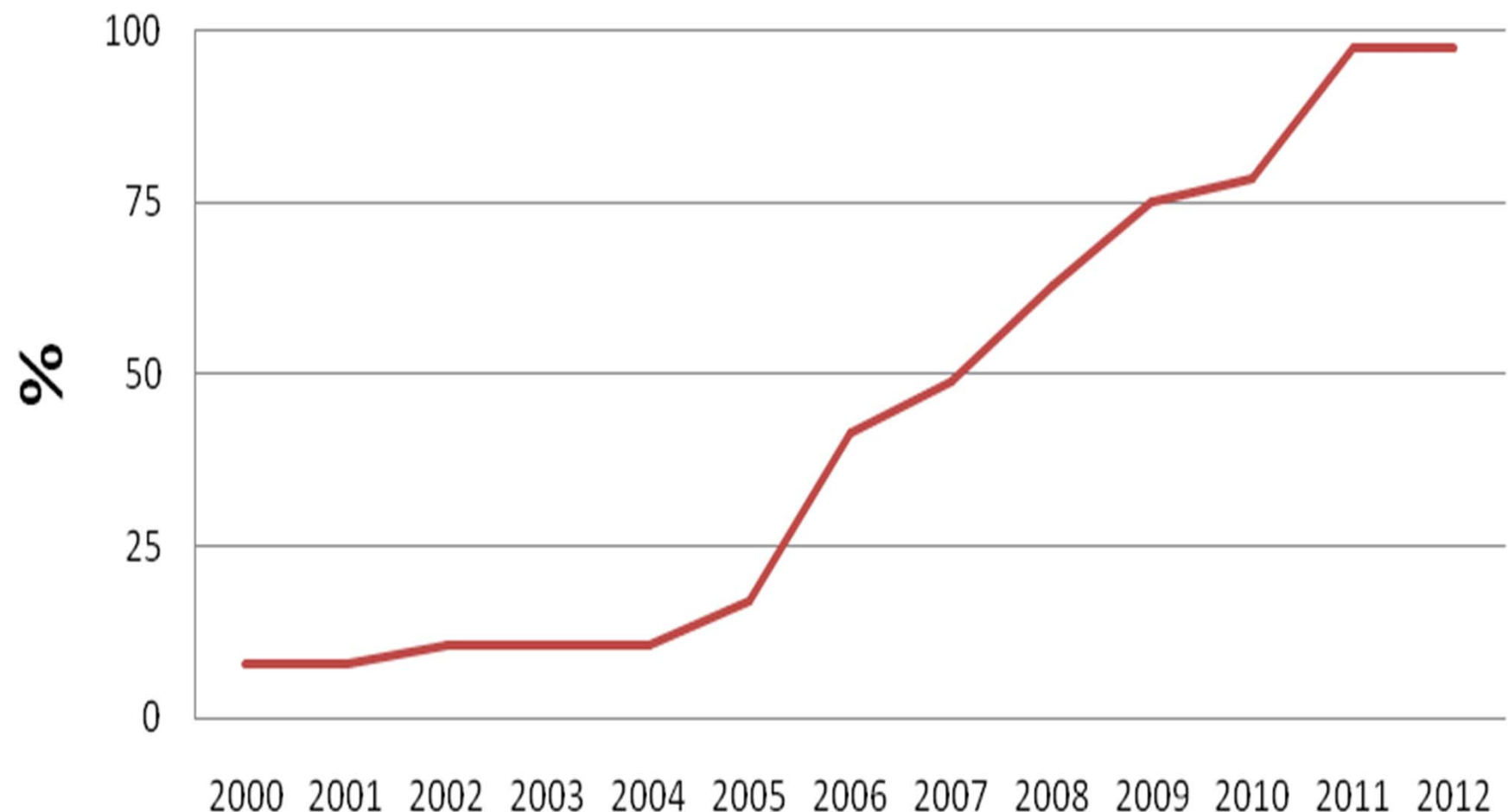
3. L' attività svolta dai presidi di segnalazione della Rete nazionale delle MR

4. Descrizione dei casi e MR segnalate al RNMR

5. RNMR e Programma Statistico Nazionale (PSN)

6. Conclusioni

Copertura geografica



Distribuzione delle diagnosi segnalate per categoria di appartenenza secondo l'ICD-9-CM entro il 30 Giugno 2012.

Nome del capitolo ICD-9CM	Età pediatrica (<14 anni)		Età adulta (>=14 anni)		Totale	
	n	%	n	%	n	%
Malattie Infettive e Parassitarie	14	0,08	130	0,14	144	0,1
Tumori	1524	8,23	3934	4,34	5458	5
Malattie delle Ghiandole Endocrine, della Nutrizione, del Metabolismo e Disturbi Immunitari	3791	20,47	15167	16,74	18958	17,4
Malattie del Sangue e degli organi Ematopoietici	2249	12,15	16025	17,69	18274	16,7
Malattie del Sistema Nervoso e degli organi di Senso	1688	9,12	26575	29,34	28263	25,9
Malattie del Sistema Circolatorio	598	3,23	4089	4,51	4687	4,3
Malattie dell'Apparato digerente	46	0,25	1414	1,56	1460	1,3
Malattie dell'apparato genito-urinario	12	0,06	606	0,67	618	0,6
Malattie della Pelle e del Tessuto Sottocutaneo	50	0,27	3570	3,94	3620	3,3
Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto connettivo	105	0,57	5991	6,61	6096	5,6
Malformazioni congenite	8365	45,18	13046	14,40	21411	19,6
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	74	0,40	34	0,04	108	0,1
Sintomi, segni e stati morbosí mal definiti	0	0,00	3	0,00	3	0
Totale	18516	100,00	90584	100,00	109100	100

□

Possibili aree di miglioramento

- Migliorare la **copertura** dei dati, in termini qualitativi e quantitativi
- realizzare un'accurata **codifica** e una **classificazione** corretta e omogenea delle malattie
- **un sistema integrato**, capace cioè di scambiare informazioni sia con **flussi informativi correnti** del sistema informativo italiano sia con le **piattaforme in via di sviluppo** a livello europeo e internazionale
- **favorire l'interoperabilità**

PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE 2013-2016



PREMESSA

1. Contesto europeo

2. Contesto nazionale

*3. Obiettivi del Piano e monitoraggio
(modalità e strumenti)*

Il Piano Nazionale Malattie Rare

- *Un provvedimento organico di cornice, coeso con le strategie già in atto nel Paese sul tema MR, in grado di dare unitarietà alle azioni e delineare meglio le strategie*
- *Coerente con lo spirito e i principi fondativi del SSN, di cui il sistema MR è parte integrante (**universalità, equità e solidarietà**)*

PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE

2013-2016

INDICE

PREMESSA	4
1. Contesto Europeo	5
1.1 Normativa di riferimento	5
1.2 I Centri di “expertise” (Raccomandazioni EUCERD, www.eucerd.eu)	6
1.2.1. Definizione e missione dei Centri di expertise	7
1.2.2. Criteri di designazione e valutazione dei centri di “expertise”	7
1. 3. Indicazioni sull’istituzione <i>European Reference Network (ERN)</i>	7
1. 4. Assistenza transfrontaliera	8
2. Contesto nazionale	9

PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE

2013-2016

2. Contesto nazionale	10
2.1. Premessa	10
2.2. Livelli Essenziali di Assistenza	10
2.3. Organizzazione	11
2.3.1 Rete Nazionale delle Malattie Rare	11
2.3.2 Sistema nazionale di sorveglianza e monitoraggio: il Registro Nazionale Malattie Rare (RNMR), i Registri regionali ed interregionali e il flusso informativo	13
2.3.3 Strumenti di coordinamento: il Tavolo congiunto presso la Segreteria della Conferenza Stato-Regioni e il Tavolo interregionale	14
2.3.4. Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR).....	15
2.3.5 Codifica	15
2.3.6. Registri di patologia e biobanche	16
2.4 Percorso diagnostico e assistenziale	17
2.5 Strumenti per l'innovazione terapeutica: farmaci (orfani) e legge n. 648/1996....	19
2.5.1 Contesto normativo europeo.....	19
2.5.2 Norme per l'erogazione dei farmaci orfani e innovativi nell'ambito del SSN in Italia	20
2.5.3 Altri trattamenti per le persone con malattia rara	22
2.6 Le Associazioni	22

PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE

2013-2016

2.7. Ricerca.....	24
2.7.1. La ricerca in ambito europeo.....	25
2.7.2. La ricerca in ambito nazionale	25
2.8 Formazione	26
2.9. Informazione	27
2.9.1. Fonti di informazioni europee.....	27

2

Piano Nazionale Malattie Rare 2013-16 / Ministero della Salute

2.9.2 Fonti di informazioni italiane.....	28
2.10. Prevenzione	30
2.10.1. Prevenzione primaria	30
2.10.2. Prevenzione secondaria e diagnosi precoce	31
2.10.3 Diagnosi prenatale	32

PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE

2013-2016

3. Obiettivi del piano, le azioni e il monitoraggio	34
3.1 Rete	34
3.2 Sistema nazionale di sorveglianza e monitoraggio: Registro Nazionale Malattie Rare, Registri regionali, interregionali e flusso informativo	35
3.3 Nomenclatura e codifica.....	36
3.4 Percorso diagnostico-terapeutico assistenziale	36
3.5 Associazioni/Empowerment	37
3.6. Ricerca	38
3.7. Formazione	39
3.7.1 Professionisti	39
3.7.2 Pazienti, caregiver, familiari, volontari	39
3.8 Informazione	40
3.9 Prevenzione	40
3.9.1 Prevenzione primaria	40
3.9.2 Prevenzione secondaria.....	41
3.9.3 Diagnosi prenatale	41
3.10 Farmaci	42
3.11 Sostenibilità economica	42

Il Piano Nazionale Malattie Rare: LEA

Aggiornamento dei LEA (d.P.C.M. 29 novembre 2001
di «Definizione dei Livelli essenziali di assistenza»)

Indicazioni:

«particolare attenzione alle necessità assistenziali delle persone affette da malattie rare a salvaguardia del principio di equità e per una maggior omogeneità nella disponibilità di trattamenti tra le diverse Regioni»

- **Nuove prestazioni diagnostiche per MME (DOSAGGIO ACIDI ORGANICI URINARI (NAS) IN GC/MS) secondo protocolli nell'ambito della rete nazionale MR)**

MALATTIE RARE

SFIDA SCIENTIFICA E DI SANITA' PUBBLICA

impegno nazionale, europeo ed internazionale

- istituzioni
- comunità scientifica
- mondo dell'associazionismo
- altri attori



IRDiRC
INTERNATIONAL
RARE DISEASES RESEARCH
CONSORTIUM



Le iniziative intraprese sono molteplici e variegate



PUBLIC HEALTH

European Commission > DG Health and Food Safety > Public health > Rare diseases > Policy

RARE DISEASES

All topics Policy National plans Reference networks Orphan medicinal products Expert group Projects Portal >

Go back to Rare diseases > Policy

Policy

✉️    

→ Rare diseases – what are they?



IRDiRC

INTERNATIONAL
RARE DISEASES RESEARCH
CONSORTIUM

200 New Therapies

Means to Diagnose Most Rare Diseases



HORIZON 2020

The EU Framework Programme for Research and Innovation

Login | Create An ECAS Account | About | Contact | Legal notice | Search | English (en) ▾

European Commission > Horizon 2020

What is Horizon 2020? Find Your area How to Get funding? News Events Multimedia Publications Project Stories

What is Horizon 2020? Find Your area Horizon 2020 Programme

Horizon 2020 video - General overview

Find out more about Horizon 2020 in this three minute animation clip which will give you a general overview of the programme specifics.

Project Stories

Search

Multimedia & Publications

Latest news and events



RARE DISEASES

Go back to [Rare diseases](#) > [Policy](#)

Policy

♦ Rare diseases – what are they?

Life-threatening or chronically debilitating diseases – mostly inherited – that affect so few people that combined efforts are needed to:

- reduce the number of people contracting the diseases
- prevent newborns and young children dying from them
- preserve sufferers' quality of life and socio-economic potential.

In EU countries, any disease affecting fewer than 5 people in 10 000 is considered rare. That number may seem small, but it translates into approximately 246 000 people throughout the EU's 28 member countries. Most patients suffer from even rarer diseases affecting 1 person in 100 000 or more.

It is estimated that today in the EU, 5-8000 distinct rare diseases affect 6-8% of the population – between 27 and 36 million people.

♦ What is the EU doing?

Helping to pool scarce resources that are currently fragmented across individual EU countries. Joint action helps patients and professionals share expertise and information across borders. Specific measures include:

- improving recognition and visibility of rare diseases

e-newsletter

29 May 2015

The new Tobacco Products Directive – one year on

Latest updates

Flash report - Commission Expert Group on Rare Diseases (12-13 March 2015)

Released 20 March 2015



More

Highlights



European Reference Network Conference (23 June 2014)

http://ec.europa.eu/health/rare_diseases

COUNCIL RECOMMENDATION
of 8 June 2009
on an action in the field of rare diseases
(2009/C 151/02)

... **RECOMMENDS THAT MEMBER STATES:**

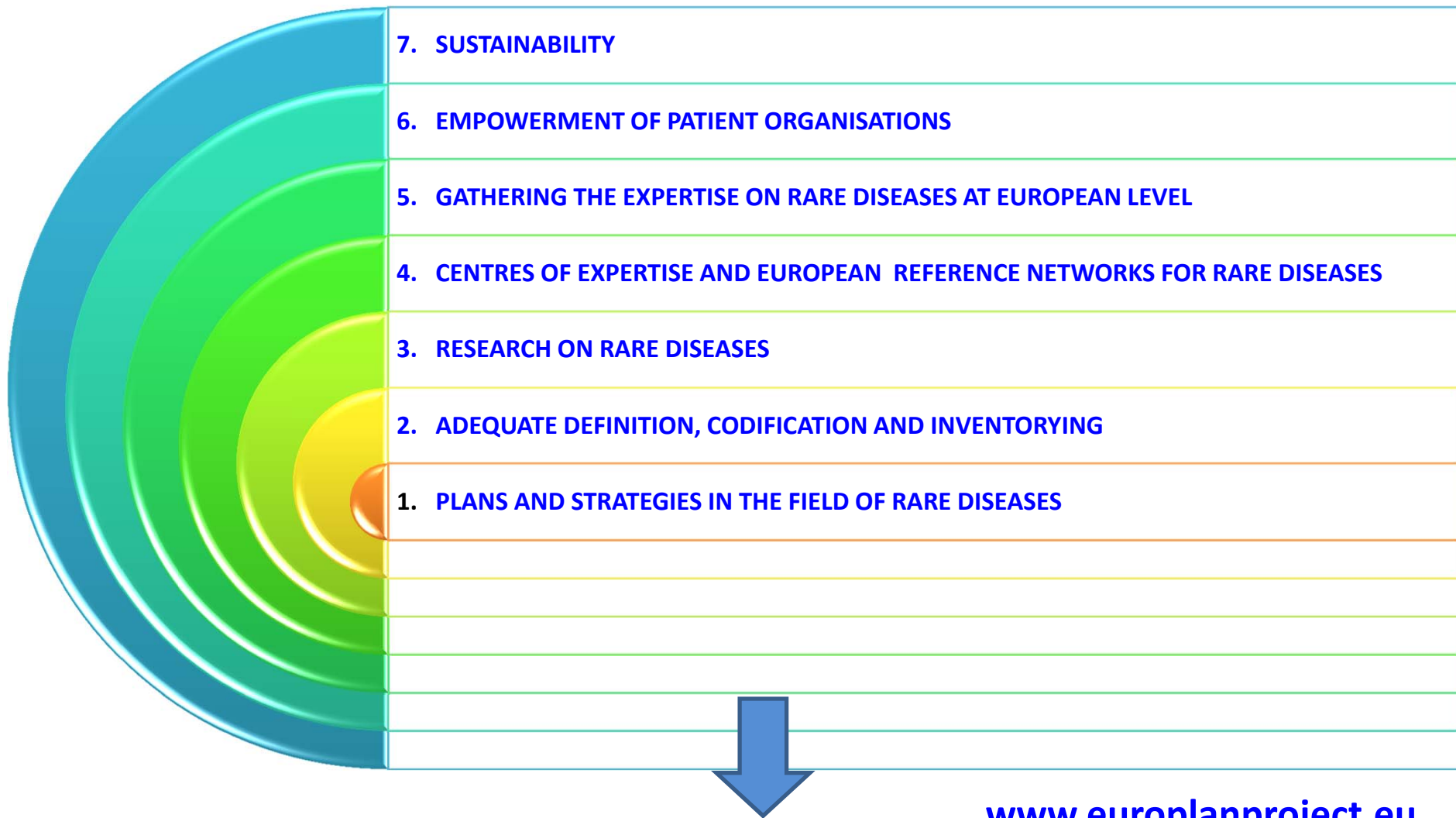
**Elaborate and adopt a plan or strategy as soon as possible,
*preferably by the end of 2013 at the latest***

Ensure integration of multi-level initiatives

Define priority actions

.....Take note of the development of guidelines and recommendations of the ongoing european project **EUROPLAN** (www.europlanproject.eu)

AREAS OF THE COUNCIL RECOMMENDATION



EUROPLAN Project (2008-2011;2012-2015)



www.europlanproject.eu

National Plans





EUCERD
European Union Committee
of Experts on Rare Diseases



Home

About EUCERD

EUCERD Joint Action

Activities

Recommendations

Reports

Press releases

Contact

Other resources

Home

The European Union Committee of Experts on Rare Diseases is charged with aiding the European Commission with the preparation and implementation of Community activities in the field of rare diseases, in cooperation and consultation with the specialised bodies in Member States, the relevant European authorities in the fields of research and public health action and other relevant stakeholders acting in the field. [Read more](#)



New joint action to support EUCERD activities

2012 a busy year for EUCERD members as a new joint action between the European Commission and the EU Member States gets ready to launch. There will be no resting on laurels for the members of the European Union Committee of Experts on Rare Diseases (EUCERD) in 2012. A quick look at the crowded agenda [...]



New recommendation
for a CAVOMP
Information Flow



5th Meeting of the
EUCERD



2012 Report on the
State of the Art of RD
Activities in Europe



New joint action to
support EUCERD
activities

Latest news



Search

Search

Newsletter



EUCERD RECOMMENDATIONS



QUALITY CRITERIA FOR
CENTRES OF EXPERTISE FOR
RARE DISEASES
IN MEMBER STATES

24 OCTOBER 2011

EUCERD Recommendations to the European Commission and the Member States on European Reference Networks for Rare Diseases



EUCERD RECOMMENDATIONS
on
RARE DISEASE EUROPEAN
REFERENCE NETWORKS (RD
ERNS)

31 January 2013

Key issues addressed by the Directive



Directive 2011/24/EU of patients' rights in cross-border healthcare



- Right to **choose and be reimbursed for healthcare provided** by public or private providers located in the EU
- More **transparency about their rights**, treatment options or , the quality and safety levels of healthcare providers
- Strong focus on **cooperation among Member States**

Entry into force at National level 25 October 2013

DIRECTIVES

DIRECTIVE 2011/24/EU OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL

of 9 March 2011

on the application of patients' rights in cross-border healthcare

Article 12: '*European reference networks*'

1. The Commission shall support Member States in the development of European reference networks between healthcare providers and centres of expertise in the Member States, in particular in the area of rare diseases.

Article 13 '*Rare diseases*'

The Commission shall support Member States in cooperating in the development of diagnosis and treatment capacity



Legal acts on ERN



EUROPEAN
COMMISSION

How

Brussels, 10.3.2014
C(2014) 1408 final

COMMISSION DELEGATED DECISION

of 10.3.2014

setting out criteria and conditions that European Reference Networks and healthcare providers wishing to join a European Reference Network must fulfil

(Text with EEA relevance)



EUROPEAN
COMMISSION

What

Brussels, 10.3.2014
C(2014) 1411 final

COMMISSION IMPLEMENTING DECISION

of 10.3.2014

setting out criteria for establishing and evaluating European Reference Networks and their Members and for facilitating the exchange of information and expertise on establishing and evaluating such Networks

(Text with EEA relevance)

Entry into force 27 May 2014

Health and
Consumers



European
Reference
Networks

❖ Concentrating resources and expertise

The European Reference Networks (ERNs) bring together highly specialised healthcare providers from different Member States. They help provide affordable, high-quality and cost-effective healthcare to patients with conditions requiring a particular concentration of resources or expertise.

The objectives of the ERNs are seen best achievable at EU level. These encompass:

- better access of patients to highly specialised and high quality and safe care,
- European co-operation on highly specialised healthcare,
- pooling knowledge,
- improving diagnosis and care in medical domains where expertise is rare,
- helping Member States with insufficient number of patients to provide highly specialised care,
- maximising the speed and scale of diffusion of innovations in medical science and health technologies.
- being focal points for medical training and research, information dissemination and evaluation.



CentroNazionaleMalattieRare
CNMR



Telefono Verde Malattie Rare

800.89.69.49

Il servizio anonimo e gratuito
attivo dal lunedì al venerdì
dalle ore 9,00 alle ore 13,00.

In rilievo



European Reference Networks - Open day



L'evento si terrà a Roma il 3 Luglio 2015 presso l'Istituto Superiore di Sanità a Roma.

È richiesta la prenotazione. I posti disponibili sono limitati (max 200), pertanto si convalideranno le iscrizioni fino ad esaurimento posti.



European Reference Networks: Open Day

3 Luglio 2015
Aula Pocchiari
Istituto Superiore di Sanità, Roma

*1. DATI PERSONALI

Cognome:

Nome:

Data di nascita (gg/mm/aa):

Luogo di nascita:

Stato (se diverso da ITALIA):

Indirizzo:

Città:

CAP:

E-mail:

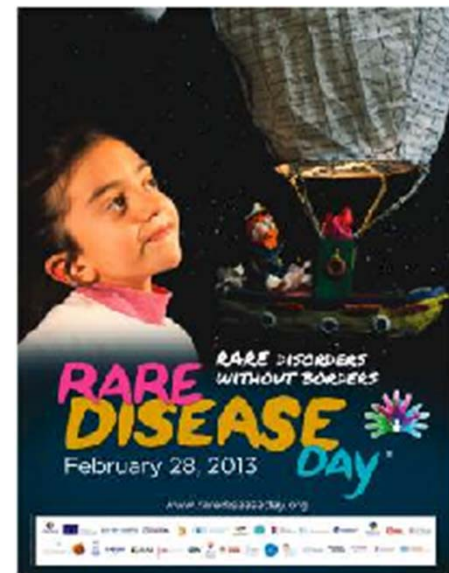
Telefono:



Ministero della Salute



AIA

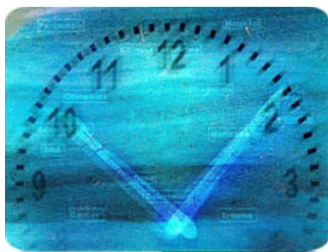


CORD
Canadian Organization
for Rare Disorders



UNIAMO
FEDERAZIONE ITALIANA
MALATTIE RARE
ONLUS

INFORMAZIONE



Telefono Verde Malattie Rare

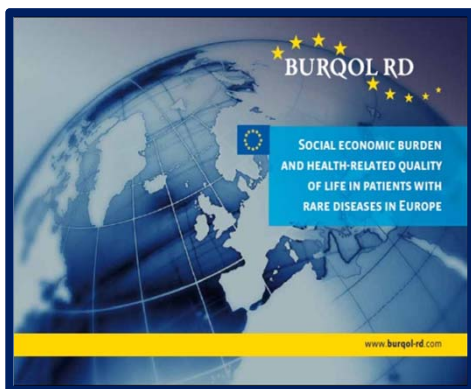
Un numero **raro**,
prezioso e **gratuito**.

Notiziario



Telefono Verde Malattie Rare
800.89.69.49







Centro Nazionale Malattie Rare

(IT) EN

Responsabile: Domenica Taruscio



CentroNazionaleMalattieRare

Cerca

Sei in: ISS > CNMR > Il Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR)

In questo sito...

Home

Il Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR)

Malattie rare

Esenzioni e ticket

Farmaci Orfani

Rete Nazionale Malattie Rare

Malattie rare per Regione

Associazioni di Pazienti di Malattia Rara

Prevenzione delle Malattie Rare

Medicina Narrativa

Registri

Attività di ricerca



Telefono Verde Malattie Rare
800.89.69.49

Il servizio anonimo e gratuito
attivo dal lunedì al venerdì
dalle ore 9,00 alle ore 13,00.

Il Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR)

Vedi la descrizione dei contenuti

Il Centro Nazionale Malattie Rare (3 allegati)

Organigramma (1 allegato)

L'angelo, la musica. Storia di un logo

Dove siamo

Grazie per l'attenzione